DOUBLE CHAMBER VESSEL FOR MEDICAL TREATMENT

Publication number: JP9099037 (A) Publication date: 1997-04-15

Inventor(s): SHINONOME OSAMI Applicant(s): TERUMO CORP

Classification: - International:

A61J1/05; A61J1/10; A61J1/05; A61J1/10; (IPC1-7): A61J1/10; A61J1/05

- European:

Application number: JP19950259048 19951005

Priority number(s): JP19950259048 19951005

Abstract of JP 9099037 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a double chamber vessel for medical treatment having the excellent balance in easy peelability, high-pressure steam sterilization resistance, transparency, resilience and appearance. SOLUTION: This double cell vessel for medical treatment is formed of a polymer compose. composed of polypropylene which is produced by a metallocene catalyst and has the m.p. below 140 deg.C and olefin or styrene thermoplastic elastomer as its inside wall surfaces. The inside wall surfaces facing each other are partly segmented by peelable heat seals to plural housing chambers.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-99037

					(43)公開日 平成9年(1997)4月15日		
(51) Int.Cl.* A 6 1 J	1/10 1/05	識別記号	庁内整理番号	P 1 A 6 1 J	1/00	331A 313J 351A	技術表示箇所

客査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 7 頁)

特顯平7-259048	(71)出職人	000109543	
平成7年(1995)10月5日	(72)発明者		
		静岡県富士宮市三岡平818番地 式会社内	テルモ株
		平成7年(1995)10月5日	特額平7-259048 (71)出源人 00109543 平成7年(1995)10月5日 東京都設全区建ケ党2丁目44番 (72)発明者

(57)【要約】

【課題】イージリィピーラブル性、耐高圧蒸気減菌性、 透明性、柔軟性および外観のバランスに優れた医療用複 室容器を提供すること。

【解決手段】メタロセン系触媒で製造され、かつ融点が 140℃以下であるポリプロピレンと、オレフィン系ま たはスチレン系熱可塑性エラストマーとの重合体組成物 を内壁面とする容器であって、相対する内壁面の一部が 剥離可能な熱シールによって複数の収容室に区画されて Nã.

【特許請求の範囲】

【請求項1】 メクロセン系触媒で製造され、かつ触点 が1400以下であるポリプロピレンと、オレフィン系 然可塑性エラストマーまたはスナレン系集可塑性エラスト マーからなる無可塑性エラストマーとの重合体組成物 を内壁面とし、相対する内壁面の一部が刺離可能な熱シ ールによって複数の収容家に区面されていることを特徴 とする医療用理整容器。

【請求項2】 上記熱可塑性エラストマーがエチレンー プロピレンコポリマーもしくはエチレンープテンー1コ ポリマーである請求項1に記載の医疑用複筆容器。

【請求項3】 上記熱可塑性エラストマーがブロック (ポリスチレンーエチレンプチレンコポリマーーポリス チレン)もしくはブロック (ポリスチレンーエチレンプ ロビレンコポリマーーポリスチレン)である請求項1に 記載の医便所得室容器。

【請求項4】 上記重合体組成物中の熱可塑性エラストマーの合量が10~40重量%である請求項1に記載の 医療用複窓容器。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、2種以上の薬液を 互いに隔離された別々の収容室で保存し、使用時には隔離がを破断することによって該接数の薬液をクローズド の状態で混合するのに適した医療用検室容器に関する。 【0002】

(従来の技術)医療分野では複数の薬剤成分を混合した 状態で生体内に扱うすることはごく一般的であるが、混 含する薬剤成分の組み合わせによっては次のような方法 が握られる。例えば輸液の場合、アミノ酸とブドウ糖と をも微度メメラード反応による変別が思りやできた。 その他では分からので、発売かそがある。 もの直前に混合することが多いが、この際温含維作を無 歯的に(クローズドシステムで)方であため、主体で に握作するために、複数の収容率に面高された容容を用 い。 裁算等率のなくに異なるが成立かを保存しておき、 使用直前に区面された収容率を何らかの手段でクローズ ドンステム内で装通させ混合する方法が実用化されるようになった。

【0003】収容室の区画手段としては、使用直前までは安定に各輪液成分を隔離でき、使用時(混合時)には容易に連通させ得ることが大切であり、このために種々の形態が工夫され提案されている。代表的なものは、

(1) 収容室間を外側からクランプで狭窄するもの(特 開昭53-38189号、特開昭61-103823 号、特開平1-160558号など). (2) 収容室間 を容器外に露出したチューブで連結し、該チューブをク ランプで検索するもの(集開程57-76636号な ど). (3) 収容室間に用き速画で館を連選長をもつも の(特開昭57-52455号など). (4) 収容室間 の隔壁部のシールを比較的突破でかっ酒合物には容易に 破断できる程度の接着数度としたもの(特開知63 - 1 9149号(特公平6-26563号)、特開曜63 -309263号、特開平1-240469号、特開平2-4671号、特開平2-5584号、特開平2-41457号、特開平3-755418号、特開平4-242647号、特開平5-31153号、特開平5-68702号など)、である。

【0004】これらのうちで操作性に富み実用性のある のは、(4)のいわゆるイージリィビーラブルタイプの 複室容器であり、最も注目されている。このタイプの技 術的ポイントは製造時あるいは輸送時においては収容室 間の隔壁シールが比較的安定で破断しにくく、使用時 (混合時)には手、治具などで容易に破断され得る程度 のシール強度を持ち、かつ外界 (大気) とつながる境界 部の破断シール強度は十分であることである。したがっ て、容器の内壁を形成する (すなわち該シール部を成形 する) 材質の選定が最重要となるのであるが、一般には ミクロ相分離構造を成形する材質例えばポリエチレンと ポリプロピレンとの混合物、ポリエチレンと架橋ポリエ チレンとの混合物など (これらはシール部の破断時にい わゆる凝集剥離を起こすタイプである)が使われる。し かしながら、問題なのはこれらの材質が輸液容器として の材料の要件すなわち安全性、柔軟性、透明性、耐熱性 (耐高圧蒸気減菌性) などを満たすか否かであり、最も 頻繁に行われるポリプロピレンとポリエチレンの混合物 の適用は透明性と柔軟性に難がある。ポリプロピレンと ポリエチレンを混合して得たシートは透明性が損なわれ る。また、ポリプロピレンは剛性が高く(柔軟性に劣 り)、比較的柔軟なポリエチレンを混合しても輸液容器 として満足な柔軟性の領域には到達し難い。ポリプロビ レンを柔軟化する有効な手段として他のモノマー (例え ばエチレンやプテン-1)の共重合が知られているが、 柔軟性を増すためにコモノマー量を多くすると、それか ら得られる容器 (シート) の表面にべたつきの問題があ る(低分子量成分や無定形成分に起因)。なお、ここで 述べた「ポリプロピレン」は不均一系チタン触媒で製造 される通常の結晶性ポリプロピレンのことである。 [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上述したようなイージリィビーラブル型医療用複塞容器につきものの 材質の選定の問題の解消を課題としてなされたものであ る。

[0006]

「羅題を解決するための手段」本発明は、メタロセン系 熱域で製造され、かつ龍点が140で以下であるボリズ のセレン(以下、MーPPと称す)と、オレフィンス 可製性エラストマーまたはスチレン系熱可製性エラスト マーからなる熱可製性エラストマー(以下、単仁熱可製 性エラストマーと称す)との重合は銀金物を今極り し、相対する内盤面の一部が剥離可能な熱シールによって複数の収容室に区画されている医療用液室容器であ り、安全性、柔軟性、耐熱性、外観などのパランスにおいて従来にないすぐれた医療用複変容器である。

【0007】メタロセン系触媒で製造されるボリアロピ レンは不均一系チタン触媒で製造される「通常」のポリ プロピレン (以下PPと称す) に比し、均一系触媒の効 果が発揮され、分子量分布が非常に狭く、ランダム性に 富み均質な分子構造をとるので、透明性にすぐれ、低融 点の場合でも低分子量物や不定形物(アタクチックボリ マー)が非常に少ないのでべたつきが無く溶出成分も微 量であることは周知の通りであり、比較的低融点のもの が必然的に柔軟性に富むことも明らかであるが、特定の 熱可塑性エラストマーとの組み合わせにおいて複室容器 としての要件を十分満たすことが本発明によって見出さ れたのである。本発明におけるM-PP熱可塑性エラス トマーとの重合体組成物がミクロ層分離構造を形成する のか、相溶系であるのかなどについては解明の余地があ るが、M-PPと熱可塑性エラストマーとの分子間相互 作用が適度なシール強度、透明性、柔軟性などと密接に 結びついていると考えられている。

【0008】本発明におけるM-PPはKaminsky-Sinn 触媒(活性点の性質が同一という点に着目してシングル サイト触媒あるいは均一系触媒とも言われる) とも呼ば れるメタロセン触媒(一般にはZr, Hf, Tiなどの遷移金 属のシクロベンタジエニル系、インデニル系あるいはフ レオニル系化合物)を用いて製造されるポリプロピレン のうち融点が140℃以下のものであり、アイソタクチ ックあるいはシンジオタクチックの立体規則性の度合 い、2,1-結合 (頭-頭結合あるいは尾-尾結合) や 1.3 -結合(トリメチレン結合)の含量が調節されて 製造される。また、エチレン、ブテンー1、ヘキセンー 1、オクテン-1などのα-オレフィン類を少量(2~ 20モル%) 共重合したコポリマーであることもある。 M-PPの製造については、例えば曽我和雄ほか著「日 本化学会編・新産業化学シリーズ・重合プロセス技術ー ポリオレフィン」(大日本図書(株)1994年発行) に述べられている。

【0009】本発明に対けるM一PPはその敵点が14 ので以下であることを要件とする。酸点が1400と超 えると関性が高くなり、柔軟性エクスケり、MーPPの軟性が当をてこないからである。熱可塑性エラストマーはMーPPの表を前として働くが、MーPPの軟性が 高い模域では多量に添加することが要を全り、速速とは の低下につながる。高圧素気破歯時の速度(通常100 ~1210で行われる)とも考慮するとましい最高は 120~1350である。この環域ではMーPPの曲げ 弾性率は対4、000kg/cm以下であり、比較的少量の 熱可塑性エラストマーの添加で柔軟となり、しから複度 容器としての硬件である長度なシール学動を示す。そし て成形性、成形物(容器シート)の力学的性質などを考慮すると、温度230℃、荷重2.160gにおけるMFR(メルトフローレイト)が0.3~15より好ましくは0.5~15であるのがよい。

【0010】次に本売明に用いられる熱可塑性エラストマーのうちオレフィン系染可塑性エラストマー(以下TPOと転行)はエチレンとプロピレン、プテンー1、ペキセンー1などのαーオレフィン類とのコポリマーのうり非愚性もしくは旋結晶性の教質ポリマー(エラストマー)が代表例であり、特に勧度の、908/電灯下でセカット歌化点が50~70℃で、エチレン合音量が25~80重量%のものが好ましく選ばれる。そしてTPOは減形性、成形の力学的性質などを考慮すると、温度230℃、荷重2.1608におけるMFRが0.5~15上り野ましくは1~10程度であるのがよい。

【0011】また、本発明における熱可塑性エラストマーのうちスチレン系熱可塑性エラストマー(以下SBCと称す)の代表例を以下に挙げる。これらは通常公知の方法で製造される。

(1) ブロック (ポリスチレンーエチレンプチレンコポ リマーーポリスチレン)(以下SEBSと称す): ポリ スチレンーポリプタジエン(1.2-結合体と1,4~結 合体とのコポリマー) 一ポリスチレン型のトリブロック コポリマー (SBS) への水素添加によって得られるブ ロックコポリマーである。M-PPとの親和性、得られ るシートのイージリィーピーラブル性などを考慮する と、両端のボリスチレン部 (S部)の合計がSEBS中 の10~40重量%さらに好ましくは12~30重量% を占めるのがよい。また、エチレンブチレンコポリマー 部(EB部)はEB部中のプチレン部の割合が20~9 0重量%でさらに好ましくは30~80重量%であるの がよい。そして、成形性、成形物の力学的性質などから SEBSは温度230℃、荷重2,160gにおけるM FRが0.5~20さらに好ましくは1~15のものが 磨められる。

(2) ブロック (ポリスチレンーエチレンアロビレンコボリマー・ポリスナレン) (以下SEPSと称す): BBSの場合とは迂回機、ポリスナレン・ポリノアレンーポリスチレン型のトリブロックコポリマー(SIS)の水素減加で得られる、SEBSと同僚の事能を考慮すると、両側のポリスチレン部(5部)の合情が多民PS中の8~40重量が5とに好ましくは10~35重型でであるがよく、MFRは0.5~20さらに好ましくは1~15のものがよい。

【0012】(3) ブロック (ポリスチレンーエチレン ブチレンコポリマー・ポリエチレン) (以下SEBE 稼ず):ポリスチレン・ポリプタジエン(1,2 円を 徐と1,4 一続合体のコポリマー)・ポリー1,4 一プタ ジエン型のトリブロックコポリマーの水素添加で得られ る。SEBSと同様の事情を考慮すると、ポリスチレン 部(S部)、エチレンブチレンコポリマー部(EB部) おまびボリエチレン部(E部)の重量滑台は対ましくは 5~30:40~80:10~40さらに好ましくは ~25:45~75:12~35であり、EB中のブチ レン量は25~90重量※さらに好ましくは30~80 重量※であるのがよい。また、MFRはSEBSと同程 使のおのがよい。

(4) ブロック (ポリスチレンーエチレンアロセレンコ ポリマー・ポリエチレン) (以下SBE Bと執す): ポリスチレン・ポリー1,4 ー イソアレン・ポリー1,4 ー ブタジエン構造のトリブロックコポリマーの水素添加によって製造され待る。 SEB Bと同様の事所を考慮する ボリスチレングロピレン部 (S部)、エチレンプロピレン部 (E B部)の重量計合は対ましては5~30:40~80:10~40 きらに対ましては8~25:45~75:12~35であって、MFRがSBBとBで開建めものがよい。

(5) ブロック (ポリスチレンーポリー1,2-ポリイ ソアレンーポリスチレン) もくしはその水素添加物:ポ リスチレン合量が10~50重量%さらに好ましくは1 5~40重量%であって、MPRがSEBSと同程度の ものがよい。

上記(1) \sim (5)のスチレン系熱可塑性エラストマーのうち、(1)のSEBSと(2)のSEPSが最も汎用性に富む。

【0013】本発明の医療用複室容器の内壁面を形成す るのはM-PPと熱可塑性エラストマーとの重合体組成 物であるのは既に示した通りであり、一般には該組成物 は、熱シール性、シール強度、柔軟性、透明性、耐熱性 などを考慮すると、M-PPと熱可塑性エラストマーと の重量比が90:10~60:40さらに好ましくは8 5:15~65:35であるのがよい、この範囲におい て良好な性能バランスが得られやすい。また、本発明の 医療用複室容器は内壁面がM-PPと熱可塑性エラスト マーとの重合体組成物であり、M-PPと熱可塑性エラ ストマーとの重合体組成物のシート単独からなる場合 と、M-PPと熱可塑性エラストマーとの重合体組成物 を内層(容器の内壁面)とし、他のポリマー(または重 合体組成物)を外層あるいは中間層とする多層シートの 場合がある。後者では容器のガス (水蒸気、酸素など) パリアー性、透明性、柔軟性、耐熱性、強度などの要求 性能に応じて他のポリマー (または他の重合体組成物) と組み合わされるが、具体的に好ましい他のポリマー (または他の重合体組成物)の代表例を次に示す。 【0014】(イ)プテン-1、ペンテン-1、ヘキセ ン-1、オクテン-1、4-メチルペンテン-1などの α -オレフィン類を共重合成分とする密度0.910~ 0.930g/cm3の線状低密度ポリエチレン。Ziegler-Natta 系触媒やメタロセン系触媒で製造されるが、特に 後者は透明性という点で好ましい。

(ロ) 結晶性ポリフロピレンまたはこれを主成分とする 結晶性ポリプロピレン系コポリーマ、(イ)の場合と同 様況では1で・hはは、系技媒(パラ・チクン系技能)と はメタロセン系執旗で製造される。特に後者の場合は柔 軟性・透明性のよいポリマーが得られやすいという点で すぐれている。

(ハ) (ロ) とアモルファスポリプロピレン (アタクチックポリプロピレン) との重合体組成物。

(二) エチレンビニルアルコールコポリマー、容器に酸 素ガスパリア一性を付与する目的で用いられ得る。ま た、本発明の医療用複室容器を形成するシートの厚さは 全体で0.2~0.6㎜より好ましくは0.25~0.4 5mmであるのが適当であり、複層の場合の場合にはM-PPと熱可塑性エラストマーとの重合体組成物層は0. 0 1 m以上好ましくは0.0 2 m以上であるのがよい。 【0016】本発明の複室容器は通常公知の方法で製造 され得る。すなわち、単層用あるいは外層用のTダイま たはサーキュラーダイを介して抽出し (溶融温度は17 0~250℃さらに好ましくは180~230℃)、得 られたフラット状のシート、チューブ状のシート、パリ ソンなどについてサーモフォーミング、ブロー、延伸 (熱シール性を考慮すると無延伸の方がよいが)、裁 断、融着などの手法を適宜活用して所定の形状・形態に 加工すればよい。複室容器の作製で最も重要なポイント は熱シールの工程である。複数の収容室間の仕切り (融 壁)部のシールは製造時あるいは輸送時には破断が起こ りにくく、使用時 (混合時) には手、治具などで容易に 破断できる程度のシール強度(一般には180℃剥離強 度で0.3~1kg/15mm程度)を示し、外界と接する 部分のシール (周辺シール) は容易には破断できない程 度のシール強度 (180℃剥離強度が1.5kg/15mm 以上より好ましくは2kg/15mm以上)であることが要 求されるため、仕切り部シールと周辺シールの条件のコ ントロールが要求される。本発明の容器の場合、仕切り 部シールは温度110~150℃、圧力1~4kg/c ■ 、時間0.2~5秒、シール巾2~10mで、周辺シ ールは温度130~200℃、圧力2~5kg/cm²、時 間0.2~10秒、シール中5㎜以上の範囲で行うのが 適常である。収容室の数は2~4個が一般的である。 【0017】また、M-PPと熱可塑性エラストマーと の重合体組成物の調製は通常公知の単軸もしくは2軸の 溶融混合押出機や静的溶融混合機を利用して行うことが できる。混合時の溶融温度は160~220℃が好まし い。本発明の複室容器は輸液剤におけるアミノ酸液とブ ドウ糖液の組み合わせ、あるいは、CAPDに用いる腹 膜透析透析液における炭酸水素ナトリウム液とブドウ糖 含有電解質液の組み合わせの如く、同一溶液内に存在す ると変質が起こりやすい薬液の組み合わせに有効であ り、さらには輸液のみならず血液分野にも適用され得る ものである。

[0018]

【実施例】以下実施例によって本発明をさらに具体的に 説明する。

- 1) 実験方法
- (1)原料ポリマーの準備:使用した原料ポリマー (ペ

レット状)を表1に示す。なお、融点は示差走査熱量計を用い、10℃/分の昇温速度で測定した。 【0019】

【表1】

記号	内容
A ₁	融点146℃、MFR3、20M-PP。
A ₂	
Aa	職点128℃、MFR3.0のM-PP。
Bı	密度 0.89g/cm²、ピカット軟化点63℃、プロピレン 含量 30重量%、MFR5.0のエチレンプロピレンコポリ マー系エラストマー。
Bz	ポリスチレン合量15重量%、エチレンプチレンコポリマー 中のプチレン含有量40重量%、MFR1.5のSEBS。
Вз	ポリスチレン含量18重量%、MFR1.2のSEPS。
B4	ポリスチレン部15重量%、エチレンプチレンコポリマー (プチレン合有量40重量%) 部65重量%、ポリエチレン 部25重量%でMFR1、0のSEBE。
C ₁	酰点146℃、MPR2. 9のM-PP。
C ₂	拠点135℃、MFR3. 1の通常PP。

【表2】

【0020】(2)重合体組成物の調製:表1のポリマ

- ーを適宜選択し、45mm中の2軸溶融混練押出機を用いて、所定の割合で180~200℃の温度範囲で湿練
- て、所定の割合で180~200℃の温度範囲で混錬 し、押出されたストランドを水冷・カッティング乾燥し

て表2に示すペレット状の重合体組成物を得た。 【0021】

組成物の方等
(策場内)

D1 A1:B2-75:25

D2 A2:B1-75:25

D4 A2:B3-70:30

D5 A3:B1-80:20

D6 A3:B3-70:30

E1 C1:B2-75:25

E2 C2:B2-75:25

【0022】(3)シートの作製:表1および/または表2のポリマーまたは重合体組成物を単層用または多層用のサーキューラーダイ (インフレダイ)に供給し、1

80~200℃でチューブ状のシートを押出し、水冷リングで冷却後、厚さ0.3mm、折径200mmのシートを5m/分の速度で巻き取った。表3にシートの構成を示

- す。
- (4) 被塞容器の作製:(3)で得られたシートを30 の画長に観問し、中央部の印7面を温度120℃、圧力 2ほべ/ロ*・時間5秒の条件で熱シール後、片方の窓に アミノ酸3地/V%水溶液、も3一方の窓にアドク健1 5地/V%水溶液4400回を入れ、両端を1110m。 温度160℃、圧力4kz/cm*・時間5秒の条件で熱シールし、区面医が2個の深液スり複数容器各十製した。
- (5) 高圧蒸気滅菌: (4) の容器を高圧蒸気滅菌機に 入れ、窒素卵囲気中で、温度110℃、ゲージ圧1.8k 8/ca²、時間30分の条件において減菌し、室温まで冷 却した。
- 【0023】(6)容器の透明性の評価:(5)の容器を登業雰囲気中で48時間以上放置した後、容器シートの一部を切り取って、波長450mにおける水中透透率を島津ダブルビーム型自記分光光度計UV-300にて測定し、透明性の尺度とした。
- (7)容器の柔軟性の評価: (5)の容器の48時間以上放置後のシートをダンベル状に裁断し、JISK71

13に準じて引張弾性率を測定し、柔軟性の尺度とした。

- (8)シール強度の測定:(5)の容器の48時間以上 放置後のシートの中央部(仕切り部)および端部(周辺 部)のシール都を切り取り、300m/分の運度で18 の*剥離強度を測定した(表3中の剥離強度は15mm/p に検算した値である)。
- (9) 容器 (シート) 表面の調査: (5) の容器の48 時間以上放置後の容器表面のべたつき状態を肉眼観察するとともに、手でさわって調べた。
- (10)容器の仕切り部の破断性 (連通性) の評価:
- (5)のシートを机の上に寝かせて置き、一方の区画室 観を手で押さえる程度で、仕切り部のシールが映断する か否か確認した(各例につき5回テスト)。
- (11) 溶出物試験:日本薬局方一般試験法「輸液用プラスチック試験法」に準じ、(3)で得られたシートについて試験を行った。
- 【0024】

倒番号	// - L O 10 th	シート(容器)の性質					
	シートの構成 (厚さmax)	水中透過 半(%)	引張彈性率 (kg/m²)	シール強度 ()			
				仕切り部	周辺部	表面の状態	
実施例1	(D ₁) 0.36	90	1.500	0.5	2.4	1	
実施例2	(D ₂) 0.36	92	1, 200	0.4	2.3	~	
実施例3	(D ₃) 0.36	92	1. 100	0.5	2.5	t	
実施例 4	(D ₄) 0.38	93	900	0.6	2.3	10	
実施例 5	(D ₅) 0.36	91	1.000	0.5	2.3		
実施例 6	(D ₆) 0.36	92	800	0.4	2.2	tz.	
実施例7	(D ₂) 0.32/ (A ₂) 0.04	90	1.400	0.6	2.4	11 6	
実施例8	(D4) 0.32/ (A2) 0.04	91	1, 100	0.6	2.5	H	
比較例1	(E ₁) 0.38	90	3,000	0.6	2.5	J	
比較何 2	(E ₂) 0.36	86	2, 200	0.5	2.5	べたつきが 著しい	

(注)実施例 7、8 は2層シートであり、(D_2)または(D_4)が容器の内装面を形成する。

【0025】2)実験結果(表3参照):

- (1) 重合体組成物の調製およびシートの押出成形は順調で、 実物、 発徳、 ブロッキングなどは顕軟されず、 均一性に富む重合体組成物ペレットおよびシートがいずれの場合も結られた。
- (2)実施例1~8のいずれの組成においても溶出物は 日本薬局方に適合することが確認された。
- (3) 兼3にシートの構成と高圧蒸欠減額後の透明性 (水中適適率)、柔軟性(引張弾性率)およびジール機 度を示す、本発門におけるM - PPと熱可塑性エラスト マーとの連合体組成物を層成分として含む容器(ジート)はいずれも透明性と柔軟性にすぐれていることがわかる。一方、比較的高融点のメタロセン系機能で配合されたポリアロビレンを使用した場合は柔軟性に乏しい

(比較例1).

- (4) M-PPの分子量分布の続さを反映してか、容器 (シート) 表面にべたつき現象が発生せず、通常PP (比較例2) の欠点を解消している。すなわち、比較例 2の場合は表面が濁れていると恋じられるほどのべたつ き状態であった。
- (5)容器の仕切り部の映断性(連通性)は比較例を含めていずれも良好であり、容易に連通させることができた。表3のシール強度のデータもこれを裏付けている。 【0026】
- 【発明の効果】以上詳述した知く、本発明の医療用複塞 容器は140℃以下と比較的低融点のメタロセン系触媒 で製造されたポリプロピレンの持つ特性がオレフィン系 あるいはスチレン系熱可塑性エラストマーとの組み合わ

せにおいて良好に発揮されることを利用したものであ り、複塞容器としての性能(イージリィビーラブル性) はもちろん、透明性、柔軟性、外観などのバランスにす

ぐれている。また、生産性にも富むので、医療分野に大 きく貢献するものと期待される。